



भारत का राजपत्र The Gazette of India

असाधारण
EXTRAORDINARY

भाग II—खण्ड 3—उप-खण्ड (I)
PART II—Section 3—Sub-section (I)

प्राधिकार से प्रकाशित
PUBLISHED BY AUTHORITY

सं. 398]

नई दिल्ली, बुधवार, नवम्बर 6, 1991/कार्तिक 15, 1913

No. 398]

NEW DELHI, WEDNESDAY, NOVEMBER 6, 1991/KARTIKA 15, 1913

इस भाग में भिन्न पृष्ठ संख्या दी जाती है जिससे कि यह असंगत संकलन के रूप में
रचा जा सके

Separate Paging is given to this Part in order that it may be filed as a
separate compilation

स्वास्थ्य और परिवार कल्याण मंत्रालय
(स्वास्थ्य विभाग)

अधिसूचना

नई दिल्ली, 6 नवम्बर, 1991

सा.का.नि. 664(अ).—औषधि और प्रसाधन सामग्री नियम, 1945 का और संशोधन करने के लिए कतिपय नियमों का निम्नलिखित प्रारूप, जिसे केन्द्रीय सरकार औषधि तकनीकी सलाहकार बोर्ड से परामर्श करने के पश्चात्, औषधि और प्रसाधन सामग्री अधिनियम, 1940 (1940 का 23) की धारा 12 और धारा 33 द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए बनाना चाहती है। उक्त धाराओं की अपेक्षानुसार ऐसे सभी व्यक्तियों की जानकारी के लिए प्रकाशित किया जाता है, जिनका उससे प्रभावित होने की संभावना है और इसके द्वारा यह सूचना दी जाती है कि उक्त प्रारूप पर उस तारीख से जिसको उस राजपत्र की प्रतियां जिसमें यह अधिसूचना प्रकाशित की जाती है, जनता को उपलब्ध कराई जाती है,

तीस दिन की अवधि की समाप्ति पर या उसके पश्चात् विचार किया जाएगा।

किसी ऐसे आक्षेप या मुद्दा पर जो इस प्रकार विनिर्दिष्ट अवधि की समाप्ति से पूर्व किसी व्यक्ति से प्राप्त होगी, केन्द्रीय सरकार विचार करेगी।

प्रारूप नियम

1.(1) इन नियमों का संक्षिप्त नाम औषधि और प्रसाधन सामग्री (संशोधन) नियम, 1991 है।

(2) ये 1 जनवरी, 1992 से लागू होंगे।

2.(1) औषधि और प्रसाधन सामग्री नियम, 1945 में,— नियम 75-क के स्थान पर निम्नलिखित नियम रखा जाएगा, प्रार्थना—

“75-क. उधार अनुज्ञप्ति—(1) गामा विकिरण द्वारा निर्मित की जाने वाली औषधियों के लिए उधार अनुज्ञप्तियों के दिए जाने या नवीकरण के लिए आवेदन

प्ररूप 27-क में अनुज्ञापन प्राधिकारी को किया जाएगा और उसके साथ छह सौ रुपए की फीस होगी :

परन्तु यदि आवेदक अनुज्ञप्ति की समाप्ति के पश्चात् किन्तु ऐसी समाप्ति के छह मास के भीतर अनुज्ञप्ति के नवीकरण के लिए आवेदन करता है तो अनुज्ञप्ति के नवीकरण के लिए संदेय फीस छह सौ रुपए धन के अतिरिक्त फीस या उसका भाग होगी।

स्पष्टीकरण :—इस नियम के प्रयोजन के लिए किसी उधार अनुज्ञप्ति से ऐसी अनुज्ञप्ति अभिप्रेत है जो अनुज्ञापन प्राधिकारी ऐसे आवेदक को जारी कर सकेगा जिसके पास गामा विकिरण द्वारा निर्गमिकरण के लिए अपनी व्यवस्था नहीं है किन्तु वह प्ररूप 28 में अन्य अनुज्ञप्तिधारी के स्वामित्व की गामा विकिरण सुविधाओं द्वारा निर्गमिकरण कराना चाहता है।

(2) अनुज्ञापन अधिकारी उधार अनुज्ञप्ति देने से पूर्व स्वयं का यह समाधान कर लेगा कि विनिर्माण एकल के पास उधार अनुज्ञप्ति के लिए आवेदक की ओर से गामा विकिरण द्वारा औषधियों के निर्गमिकरण की प्रक्रिया करने के लिए पर्याप्त उपस्कर कर्मचारिवृन्द, सक्षमता और सुविधाएं हैं।

(3) उपनियम (2) के उपबंधों के अधीन रहते हुए किसी अनुज्ञप्ति की अतिरिक्त मदों के निर्गमिकरण के लिए आवेदन के साथ छह सौ रुपए की अधिकतम सीमा सीमा के अधीन रहते हुए प्रत्येक मद के लिए पचास रुपए होंगी।

(4) यदि अनुज्ञापन प्राधिकारी का यह समाधान हो जायता है कि उधार अनुज्ञप्ति विरूपित, नष्ट या अन्यथा निरर्थक हो गई है तो वह एक सौ रुपए की फीस के संदाय पर उधार अनुज्ञप्ति की दूसरी प्रति जारी कर सकेगा।

(2) नियम 76-क के स्थान पर निम्नलिखित रखा जाएगा, अर्थात् :—

“76-क. गामा विकिरण द्वारा निर्गमित की जाने वाली औषधियों के लिए उधार अनुज्ञप्ति का प्ररूप।

गामा विकिरण द्वारा निर्गमित की जाने वाली औषधियों के लिए उधार अनुज्ञप्ति प्ररूप 28-क।”

(3) अनुसूची क में,—

(क) निम्नलिखित प्ररूपों का लोप किया जाएगा, अर्थात् :—

प्ररूप 24-क, 24-ख, 25-क, 25-ख, 26-क 26-ख।

परन्तु दी गई उधार अनुज्ञप्ति गामा विकिरण द्वारा निर्गमित करने की तैयारियों के दौरान जारी रहेगी।

(ख) प्ररूप 27-क के लिए निम्नलिखित प्ररूप रखा जाएगा, अर्थात् :—

प्ररूप 27-क

“(नियम 75-क देखिए)

गामा विकिरण द्वारा निर्गमित की जाने वाली औषधियों के लिए उधार अनुज्ञप्ति के नवीकरण के लिए आवेदन

1. का मैं/के हम नीचे वर्णित औषधियों का की स्थित परिसर में गामा विकिरण द्वारा निर्गमिकरण करने के लिए उधार अनुज्ञप्ति दिए जाने/का नवीकरण के लिए आवेदन करता हूँ/करते हैं :—

औषधियों के नाम (प्रत्येक पदार्थ पृथक् रूप से विनिर्दिष्ट किए जाएंगे (.....)

2. विनिर्माण परिसर में विनिर्दिष्ट उत्पादों के विनिर्माण और परख से वास्तव में संबंधित विशेषज्ञ कर्मचारिवृन्द के नाम, अर्हता और अनुभव।

(क) विनिर्माण के लिए उत्तरदायी विशेषज्ञ कर्मचारिवृन्द के नाम

(ख) परख के लिए उत्तरदायी विशेषज्ञ कर्मचारिवृन्द के नाम

3. मैं/हम निम्नलिखित संलग्न कर रहा हूँ/रहे हैं :—

(क) मेरे/हमारे द्वारा उस विनिर्माता समुत्थान को लिखे गए पत्र की एक सही प्रतिलिपि जिसकी परख सक्षमता का मैं/हम उपयोग करना चाहता हूँ/चाहते हैं।

(ख) विनिर्माता समुत्थान के इस आशय के पत्र की एक सही प्रतिलिपि कि वह मेरे/हमारे द्वारा अपेक्षित प्रत्येक मद की परख के लिए विशेषज्ञ कर्मचारिवृन्द, उपस्कर और परिसर की सेवाएं उधार देने के लिए सहमत हैं और कि वे परिसाधित उत्पादों की प्रत्येक खेप का विश्लेषण करेगा और कच्ची सामग्रियों और परिसाधित उत्पादों का रजिस्टर तथा इस निमित्त विश्लेषणों की रिपोर्ट पृथक् रूप में रखेगा।

(ग) जिन उत्पादों के विनिर्माण का प्रस्ताव है उनके लेबलों और कार्टनों के नमूने।

4. रुपए की फीस लेखाशीर्ष—... के अधीन सरकार के नाम जमा कर दी गई है।

तारीख हस्ताक्षर—, ,

(ग) प्ररूप 28-क के स्थान पर निम्नलिखित प्ररूप रखा जाएगा, अर्थात् :—

"प्रारूप 28-क

(नियम 76-क देखिए)

गामा विकिरण द्वारा निर्गमित की जाने वाली औषधियों के लिए उधार अनुज्ञप्ति।

1 अनुज्ञप्ति का संख्यांक और उसके दिए जाने की तारीख

2 के को स्थित परिसर में निम्नलिखित औषधियों का गामा विकिरण द्वारा निर्गमिकरण किए जाने के लिए उधार अनुज्ञप्ति दी जाती है।

3 औषधियों के नाम—

अनुमोदित विशेषज्ञ कर्मचारिवृन्द के नाम—
यह अनुज्ञप्ति मे तक प्रवृत्त रहेगी।

4. यह अनुज्ञप्ति, विक्रय के लिये अनुज्ञप्ति को लागू शर्तों के अधीन रहते हुए, अनुज्ञप्ति के अधीन विनिर्मित औषधियों का अनुज्ञप्तिधारी द्वारा थोक व्यापार के रूप में विक्रय और विक्रय के लिये भण्डार किया जाना प्राधिकृत करती है।

5. यह अनुज्ञप्ति नीचे दी गई शर्तों और ऐसी अन्य शर्तों के अधीन रहते हुए है जो अधिनियम के अधीन तत्समय प्रवृत्त नियमों में विनिर्दिष्ट की जाएं।
दिये जाने की तारीख—

हस्ताक्षर

पदनाम

अनुज्ञप्ति की शर्तें

1. अनुज्ञप्ति को और प्रवृत्त नवीकरण के लिये प्रमाणपत्र को अनुमोदित परिसर में रखा जायेगा और अधिनियम के अधीन नियुक्त निरीक्षक के अनुरोध पर पेश किया जाएगा।

2. यदि अनुज्ञप्तिधारी अनुज्ञप्ति चालू रहने के दौरान ऐसी औषधियों की परख करना चाहता है जो ऊपर सम्मिलित नहीं की गई हैं, तो उसे नियम 75-क में यथाउपबंधित आवश्यक पृष्ठांकन के लिये अनुज्ञापन प्राधिकारी को आवेदन करना चाहिये। यह अनुज्ञप्ति इस प्रकार पृष्ठांकन मर्कों को विस्तारित समझी जायेगी।

3. विशेषज्ञ कर्मचारिवृन्द में होने वाले परिवर्तन की एपेंडिक्स अनुज्ञापन प्राधिकारी को तुरन्त दी जाएंगी।

9. अनुज्ञप्तिधारी अनुज्ञापन प्राधिकारी को अनुज्ञप्ति के अधीन कार्य करने वाली फर्म के गठन में होने वाले परिवर्तन की लिखित रूप में सूचना देगा। यदि फर्म के गठन में कोई परिवर्तन होता है तो चालू अनुज्ञप्ति जब तक कि इसी दौरान

परिवर्तित गठन वाली फर्म के नाम में अनुज्ञापन प्राधिकारी से नई अनुज्ञप्ति प्राप्त नहीं कर ली जाती है, परिवर्तन होने की तारीख से अधिकतम तीन मास की अवधि के लिये विधिमार्ग्य समझी जायेगी।"

3. निम्नलिखित नियमों का लोप किया जायेगा, अर्थात्:—

69-क, 70-क, 73-क, 73-कक, 74-ख, 83-क, 83-कक, 153-क, 154-क, 155-क, 156-क, 158-क

[सं. एक्स-11011/2/87-डी एमएस एण्ड पी एफए भाग II]

भूपेन्द्र सिंह लाम्बा, संयुक्त सचिव

औषधि और प्रकाशन सामग्री नियम, 1945, 1-5-79 तक यथा संशोधित रूप में स्वास्थ्य और परिवार कल्याण (स्वास्थ्य विभाग) उपखण्ड में जिसमें औषधि और प्रसाधन सामग्री, अधिनियम और नियम (पी.डी.बी.एस.) भी सम्मिलित है, अन्तर्विष्ट है। तत्पश्चात् उक्त नियमों में भारत के राजपत्र भाग-2, खण्ड (3) (i) में प्रकाशित निम्न-लिखित अधिसूचनाओं द्वारा संशोधित किए गए हैं:—

1. सा.का.नि. 1241 तारीख 6-10-1979
2. सा.का.नि. 1242 तारीख 6-10-1979
3. सा.का.नि. 1243 तारीख 6-10-1979
4. सा.का.नि. 1181 तारीख 12-10-89
5. सा.का.नि. 430 तारीख 19-4-80
6. सा.का.नि. 779 तारीख 26-7-80
7. सा.का.नि. 540(अ) तारीख 22-9-80
8. सा.का.नि. 680(अ) तारीख 5-12-80
9. सा.का.नि. 681(अ) तारीख 5-12-80
10. सा.का.नि. 682(अ) तारीख 5-12-80
11. सा.का.नि. 27(अ) तारीख 17-1-81
12. सा.का.नि. 478(अ) तारीख 6-8-81
13. सा.का.नि. 62(अ) तारीख 15-2-82
14. सा.का.नि. 462(अ) तारीख 22-6-82
15. सा.का.नि. 510(अ) तारीख 26-7-82
16. सा.का.नि. 13(अ) तारीख 26-7-82
17. सा.का.नि. 318(अ) तारीख 1-5-84
18. सा.का.नि. 331(अ) तारीख 8-5-84
19. सा.का.नि. 460(अ) तारीख 20-6-84
20. सा.का.नि. 487(अ) तारीख 2-7-84
21. सा.का.नि. 89(अ) तारीख 16-2-85
22. सा.का.नि. 788(अ) तारीख 10-10-83

23. सा.का.नि. 17(अ) तारीख 7-1-84
24. सा.का.नि. 1049(अ) तारीख 29-5-86
25. सा.का.नि. 1060(अ) तारीख 5-9-86
26. सा.का.नि. 1115(अ) तारीख 30-9-86
27. सा.का.नि. 71(अ) तारीख 30-1-87
28. सा.का.नि. 570(अ) तारीख 12-6-87
29. सा.का.नि. 626(अ) तारीख 2-7-87
30. सा.का.नि. 792(अ) तारीख 17-9-87
31. सा.का.नि. 371(अ) तारीख 14-3-88
32. सा.का.नि. 75(अ) तारीख 2-6-88
33. सा.का.नि. 675(अ) तारीख 2-6-88
34. सा.का.नि. 676(अ) तारीख 2-6-88
35. सा.का.नि. 677(अ) तारीख 2-6-88
36. सा.का.नि. 681(अ) तारीख 6-6-88
37. सा.का.नि. 735(अ) तारीख 24-6-88
38. सा.का.नि. 813(अ) तारीख 27-7-88
39. सा.का.नि. 944(अ) तारीख 21-9-88
40. सा.का.नि. 43(अ) तारीख 20-1-89(शुद्धिपत्र)
41. सा.का.नि. 44(अ) तारीख 20-1-89(शुद्धिपत्र)
42. सा.का.नि. 100(अ) तारीख 14-2-88
43. सा.का.नि. 443(अ) तारीख 12-4-89
44. सा.का.नि. 583(अ) तारीख 2-6-89(शुद्धिपत्र)
45. सा.का.नि. 691(अ) तारीख 11-7-89
46. सा.का.नि. 784(अ) तारीख 28-8-89
47. सा.का.नि. 16(अ) तारीख 10-1-90
48. सा.का.नि. 731(अ) तारीख 23-8-90
49. सा.का.नि. 865(अ) तारीख 25-10-90
50. सा.का.नि. 11(अ) तारीख 7-1-91
51. सा.का.नि. 223(अ) तारीख 19-4-91
52. सा.का.नि. 246(अ) तारीख 1-5-91
53. सा.का.नि. 302(अ) तारीख 7-6-91
54. सा.का.नि. 491(अ) तारीख 25-7-91
55. सा.का.नि. 495(अ) तारीख 25-7-91
56. सा.का.नि. 532(अ) तारीख 14-8-91

MINISTRY OF HEALTH AND FAMILY
WELFARE

(Department of Health)

NOTIFICATION

New Delhi, the 6th November, 1991

G.S.R. 664(E).—The following draft of certain rules further to amend the Drugs and Cosmetics Rules, 1945, which the Central Government proposes to make, after consultation with the Drugs Technical Advisory Board, in exercise of the powers conferred

by sections 12 and 33 of the Drugs and Cosmetics Act, 1940 (23 of 1940), is hereby published as required by the said sections, for the information of all persons likely to be affected thereby, and notice is hereby given that the said draft will be taken into consideration on or after the expiry of a period of thirty days from the date on which the copies of the Official Gazette in which this notification is published are made available to the public;

Any objection or suggestion which may be received from any person with respect to the said draft, before the expiry of the period so specified, will be taken into consideration by the Central Government.

DRAFT RULES

1. (1) These rules shall be called the Drugs and Cosmetics (Amendment) Rules, 1991.

(2) They shall come into force from 1st January, 1992.

2. (1) In the Drugs and Cosmetics Rules, 1945—
for rule 75-A, the following rule shall be substituted, namely :—

“75-A. Loan Licences :—(1) Applications for the grant or renewal of loan licences for drugs to be sterilized by Gamma Radiation shall be made in Form 27-A to the licensing authority and shall be accompanied by a fee of rupees six hundred :

Provided that if the applicant applies for the renewal of a licence after its expiry but within six months of such expiry the fee payable for renewal the licence shall be rupees six hundred plus an additional or a part thereof.

Explanation—For the purpose of this rule a loan licence means a licence which the licensing authority may issue to an applicant who does not have his own arrangements for sterilization by Gamma Radiation but who intends to avail himself of sterilization by Gamma Radiation facilities owned by an other licence in Form 28.

(2) The licensing authority, shall, before the grant of a loan licence satisfy himself that the manufacturing unit has adequate equipment, staff, capacity and facilities for carrying out the process of sterilization of drugs by Gamma Radiation on behalf of the applicant for a loan licence.

(3) Subject to the provisions of sub-rule (2) applications for sterilization of additional items on a loan licence shall be accompanied by a fee of rupees fifty for each item subject to a maximum of rupees six hundred.

(4) If the licensing authority is satisfied that loan licence is defaced, damaged or otherwise rendered useless, he may, on payment of a fee of rupee one hundred, issue a duplicate loan licence”

2. (2) for rule 76-A, the following rule shall be substituted, namely :—

“76-A.—Form of loan licence for drugs to be sterilized by Gamma Radiation.

A loan licence for drugs to be sterilized by Gamma Radiation shall be issued in Form 28-A.”

In Schedule A,—

(a) the following Forms shall be omitted, namely :—

Forms 24-A, 24-E, 25-A, 25-E, 26-A, 26-B.
Provided the loan licence shall continue to be granted for preparations to be sterilized by Gamma Radiation.

(b) for Form 27-A, the following Form shall be substituted, namely :—

“Form 27-A

(See rule 75-A)

Application for renewal of a loan licence for drug to be sterilized by Gamma Radiation.

1. I/We _____ of _____ hereby apply for the grant/renewal of loan licence to carry-out sterilization by Gamma Radiation, on the premises situated at _____ to the under mentioned drugs :

Names of drugs (each substance to be separately specified) _____

2. The names, qualification and experience of the expert staff actually connected with the manufacture and testing of the specified products in the manufacturing premises.

(a) Names of expert staff responsible for manufacture _____

(b) Name(s) of the expert staff responsible for testing _____

3. I/We enclose :

(a) A true copy of a letter from me/us to the manufacturing concern whose testing capacity is intended to be utilised by me/us.

(b) A true copy of a letter from the manufacturing concern that they agree to lend the service of their expert staff, equipment and premises for the testing of each item required by me/us and that they will analyse every batch of finished products and maintain the registers of raw material finished products and reports of analysis separately on this behalf.

(c) Specimens of labels, cartons of the products proposed to be manufactured.

4. A fee of rupees _____ has been credited to the Government under the head of account—

DATE _____ Signature _____”.

(c) for Form 28-A, the following Form shall be substituted, namely :—

“FORM 28-A

(See rule 76-A)

Loan licence for drugs to be sterilized by Gamma Radiation.

1. Number of licence and date of issue _____
2. _____ of _____ is hereby granted a loan licence for drugs requiring sterilization by Gamma Radiation on the premises situated at _____ to the following drugs:

3. Names of drugs _____
Names of approved expert staff _____
The licence shall be in force from _____ to _____

4. The licence authorises the sale by way of wholesale dealing by the licensee and storage for sale by the licensee of the drugs manufactured under licence subject to the conditions applicable to the licence for sale.

5. The licence is subject to the conditions stated below and to such other conditions as may be specified in the rules for the time being in force under the Act.

Date of issue _____ Signature _____

Designation _____

Conditions of licence

1. This licence, and any certificate of renewal in force shall be kept on the approval premises and shall produce at the request of an Inspector appointed under the Drugs Act.

2. If the licensee wishes to undertake during the currency of the licence to test any drug not included above, he should apply to the licensing authority for the necessary endorsement as provided in rule 75-A. This licence will be deemed to extend to items so endorsed.

3. Any change in the expert staff shall be forthwith reported to the licensing authority.

4. The licensee shall inform the licensing authority in writing in the event of any change in the constitution of the firm operating under the licence. Where any change in the constitution of the firm takes place, the current licence shall be deemed to be valid for a maximum period of three months from the date on which the change takes place unless, in the meantime, a fresh licence has been taken from the licensing authority in the name of the firm with the changed constitution”.

(3) The following rules shall be omitted, namely:—
69-A, 70-A, 73-A, 73AA, 74-B, 83-A, 83-AA,
153-A, 154-A, 155-A, 156-A, 158-A.

B. S. LAMBA, Jt. Secy.

[No. X. 11011/2/87-DMS&PFA Vol. II]

NOTE : The Drugs and Cosmetics Rules, 1945 as amended upto 1-5-1979 is contained in the publication of the Ministry of Health and Family Welfare (Department of Health) containing the Drugs and Cosmetics Act and the Rules (PT/GHS-61). Subsequently the said rules have been amended by the following notifications published in Part II, Section 3, Sub-section (i) of the Gazette of India, namely :—

1. G.S.R. 1241 dated 6-10-1979
2. G.S.R. 1242 dated 6-10-1979
3. G.S.R. 1243 dated 6-10-1979
4. G.S.R. 1281 dated 12-10-1979
5. G.S.R. 430 dated 19-04-1980
6. G.S.R. 779 dated 26-07-1980
7. G.S.R. 540(E) dated 22-09-1980
8. G.S.R. 680(E) dated 5-12-1980
9. G.S.R. 631(E), dated 5-12-1980
10. G.S.R. 682(E) dated 5-12-1980
11. G.S.R. 27(E) dated 17-01-1981
12. G.S.R. 478(E), dated 6-08-1981
13. G.S.R. 62(E), dated 5-02-1982
14. G.S.R. 462(E), dated 22-06-1982
15. G.S.R. 510(E), dated 26-07-1982
16. G.S.R. 13(E), dated 7-01-1983
17. G.S.R. 318(E), dated 1-05-1984
18. G.S.R. 331(E), dated 8-05-1984
19. G.S.R. 460(E), dated 20-6-1984
20. G.S.R. 487(E), dated 2-07-1984
21. G.S.R. 89(E), dated 16-02-1985
22. G.S.R. 788(E), dated 10-10-1985
23. G.S.R. 17(E), dated 7-01-1996
24. G.S.R. 1049(E) dated 29-08-1986
25. G.S.R. 1060(E) dated 5-09-1986
26. G.S.R. 1115(E) dated 30-09-1986
27. G.S.R. 71(E) dated 30-01-1987
28. G.S.R. 570(E) dated 12-06-1987
29. G.S.R. 626(E) dated 2-07-1987
30. G.S.R. 792(E) dated 17-09-1987
31. G.S.R. 371(E) dated 24-03-1988
32. G.S.R. 75(E) dated 2-06-1988
33. G.S.R. 675(E) dated 2-06-1988
34. G.S.R. 676(E) dated 2-06-1988
35. G.S.R. 677(E) dated 2-06-1988
36. G.S.R. 680(E) dated 6-05-1988
37. G.S.R. 735(E) dated 24-06-1988
38. G.S.R. 813(E) dated 27-07-1988
39. G.S.R. 944(E) dated 21-09-1988 Corrigendum
40. G.S.R. 43(E) dated 20-01-1989 Corrigendum
41. G.S.R. 44(E) dated 20-01-1989 Corrigendum
42. G.S.R. 100(E) dated 14-02-1989 Corrigendum
43. G.S.R. 443(E) dated 12-04-1989
44. G.S.R. 588(E) dated 2-06-1989 Corrigendum
45. G.S.R. 691(E) dated 11-07-1989
46. G.S.R. 784(E) dated 28-08-1989
47. G.S.R. 16(E) dated 10-1-1990
48. G.S.R. 731(E) dated 23-8-1990
49. G.S.R. 865(E) dated 25-10-1990
50. G.S.R. 11(E) dated 7-1-1990
51. G.S.R. 223(E) dated 19-4-1991
52. G.S.R. 246(E) dated 1-05-1991
53. G.S.R. 302(E) dated 7-6-1991
54. G.S.R. 491(E) dated 25-7-1991
55. G.S.R. 495(E) dated 25-7-1991
56. G.S.R. 532(E) dated 14-8-1991